WO 2005/016483

PCT/EP2004/007869 [AP20 Reg'd FCT/FTO 02 FEB 2006

Destillatives Verfahren zur Trennung von engsiedenden oder azeotropen Gemischen unter Verwendung von ionischen Flüssigkeiten

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft ein verbessertes Verfahren zur Auftrennung azeotroper oder engsiedender Gemische durch eine Extraktiv-Rektifikation

In der Industrie treten eine Vielzahl von Flüssigmischungen auf, die sich nicht durch konventionelle Rektifikation, sondern vorzugsweise durch Extraktiv-Rektifikation [Stichlmair, S. und Fair, J., Distillation, ISBN 0-471-25241-7, Seite 241 ff] trennen lassen. Dieser Sachverhalt ist in dem ähnlichen Siedeverhalten der Gemischkomponenten begründet, das heißt in ihrer Eigenschaft, sich bei einem definiertem Druck und einer definierten Temperatur im nahezu gleichen oder gleichen molaren Konzentrationsverhältnis auf die Dampf- und Flüssigphase zu verteilen.

Der Trennaufwand für eine binäre - aus den Komponenten i und j bestehende - Flüssigmischung bei der Rektifikation spiegelt sich im sogenannten Trennfaktor α_{ij} , dem Verhältnis der Verteilungskoeffizienten der Komponenten i und j, wider. Je näher der Trennfaktor dem Wert eins kommt, desto aufwendiger wird die Trennung der Gemischkomponenten mittels konventioneller Rektifikation, da entweder die Trennstufenanzahl der Rektifikationskolonne und/oder das Rücklaufverhältnis im Kolonnenkopf vergrößert werden muss. Nimmt der Trennfaktor den Wert eins an, so liegt ein azeotroper Punkt vor, und die weitere Aufkonzentrierung der Gemischkomponenten ist auch durch eine Erhöhung der Trennstufenzahl oder des Rücklaufverhältnisses nicht mehr möglich. Generell ist bei der Verwendung des Trennfaktors zu beachten, dass er größer oder kleiner 1 sein kann, je nachdem ob der Verteilungskoeffizient des Leichtsieders im Zähler oder im Nenner steht. Normalerweise wird der Leichtsieder im Zähler aufgetragen, so dass der Trennfaktor größer 1 ist.

30

35

20

25

Ein in der Industrie häufig praktiziertes Vorgehen zur Trennung engsiedender - hierbei wird ein Trennfaktor etwa kleiner 1,2 verstanden - oder azeotroper Systeme stellt die Zugabe eines selektiven Zusatzstoffes, des sogenannten Entrainers, in einer Extraktiv-Rektifikation dar. Ein geeigneter Zusatzstoff beeinflusst durch selektive Wechselwirkungen mit einer oder mehreren der Gemischkomponenten den Trennfaktor, so dass die Auftrennung der engsiedenden oder azeotrop-siedenden Gemischkomponenten ermöglicht wird. Bei der Extraktiv-Rektifikation sind die durch die Wirkung des Entrainers erhaltenen Kopf- und Sumpfkomponenten die Zielkomponenten der Kolonne. Die Kopfkomponente ist die in Anwesenheit des Entrainers leichter siedende Komponente

PCT/EP2004/007869

und im Sumpf befindet sich die in Anwesenheit des Entrainers schwerer siedenden Komponenten.

Ein Gütemaß für die Intensität der Wechselwirkungen des Entrainers mit einer oder mehreren der Gemischkomponenten stellt die sogenannte Selektivität dar. Die Selektivität ist definiert als das Verhältnis aus Grenzaktivitätskoeffizient der Komponente i zu Grenzaktivitätskoeffizient der Komponente j, wobei die Komponenten i und j im Entrainer unendlich verdünnt vorliegen [Schult, C. J. et. al.; Infinite-dilution activity coefficients for several solutes in hexadecane and in n-methyl-2-pyrrolidone (NMP): experimental measurements and UNIFAC predictions; Fluid Phase Equilibria 179 (2001) S.117-129]. Wie von Schult et. al. dargelegt, führt eine höhere Entrainer-Selektivität zu einer höheren relativen Flüchtigkeit, einem kleineren Rücklaufverhältnis und somit zu niedrigeren Trennkosten. Wie weiter hinten offenbart ist eine möglichst hohe Selektivität z. B. größer 1,3, bevorzugt größer 2,0. angestrebt.

15

20

25

30

10

5

Im der Patentschrift WO 02/074718 wurde offenbart, dass Ionische Flüssigkeiten besonders gute Entrainer zur Trennung engsiedender oder azeotroper Flüssigmischungen sind und herkömmlichen Entrainer überlegen sind. Die Überlegenheit kann direkt an Selektivität und Trennfaktor abgelesen werden. Bei Verwendung einer geeigneten ionischen Flüssigkeit ist der Trennfaktor am azeotropen Punkt stärker verschieden von eins als bei Verwendung eines konventionellen Zusatzstoffes in gleichen Mengen.

Unter ionischen Flüssigkeiten werden solche verstanden, wie sie von Wasserscheid und Keim in der Angewandten Chemie 2000, 112, 3926-3945 definiert sind. Die Stoffgruppe der ionischen Flüssigkeiten stellt ein neuartiges Lösungsmittel dar. Wie in der genannten Druckschrift aufgeführt handelt es sich bei ionischen Flüssigkeiten um bei relativ niedrigen Temperaturen schmelzende Salze mit nichtmolekularem, ionischen Charakter. Sie sind bereits bei relativ niedrigen Temperaturen kleiner 200°C, bevorzugt kleiner 150°C, besonders bevorzugt kleiner 100°C flüssig und dabei relativ niedrigviskos. Sie besitzen sehr gute Löslichkeiten für eine große Anzahl organischer, anorganischer und polymerer Substanzen.

lonische Flüssigkeiten sind im Vergleich zu ionischen Salzen bei wesentlich geringeren Temperaturen (in der Regel unterhalb von 200°C,) flüssig und besitzen häufig einen Schmelzpunkt unterhalb von 0°C, im Einzelfall bis –96°C, was wichtig für die industrielle Umsetzung der Extraktiv-Rektifikation ist.

Darüber hinaus sind ionische Flüssigkeiten in der Regel nicht brennbar, nicht korrosiv und wenig viskos und zeichnen sich durch einen nicht messbaren Dampfdruck aus.

35

Als ionische Flüssigkeiten werden erfindungsgemäß solche Verbindungen bezeichnet, die mindestens eine positive und mindestens eine negative Ladung aufweisen, insgesamt jedoch ladungsneutral sind, und einen Schmelzpunkt unter 200°C aufweisen, bevorzugt unter 100, besonders bevorzugt unter 50°C.

· 5

Die lonischen Flüssigkeiten können auch mehrere positive oder negative Ladungen aufweisen, beispielsweise 1 bis 5, bevorzugt 1 bis 4, besonders bevorzugt 1 bis 3, ganz besonders bevorzugt 1 bis 2, insbesondere jedoch je eine positive und negative Ladung.

10

15

Die Ladungen können sich an verschiedenen lokalisierten oder delokalisierten Bereichen innerhalb eines Moleküls befinden, also betainartig, oder auf je ein getrenntes Anion und Kation verteilt sein. Bevorzugt sind solche Ionischen Flüssigkeiten, die aus mindestens einem Kation und mindestens einem Anion aufgebaut sind. Kation und Anion können, wie oben ausgeführt, ein oder mehrfach, bevorzugt einfach geladen sein.

Ŧ

Selbstverständlich sind auch Gemische verschiedener ionischer Flüssigkeiten oder Mischungen aus herkömmlichen Entrainern, wie n-Methylpyrrolidon, Dimethylformamid, Ethandiol, Benzol, Cyclohexan, Wasser usw., mit Ionischen Flüssigkeiten denkbar.

25

Bevorzugt als Kation sind Ammonium- oder Phosphoniumionen, oder solche Kationen, die mindestens einen fünf- bis sechsgliedrigen Heterocyclus enthalten, der mindestens ein Phosphor- oder Stickstoffatom sowie gegebenenfalls ein Sauerstoff- oder Schwefelatom aufweist, besonders bevorzugt solche Verbindungen, die mindestens einen fünf- bis sechsgliedrigen Heterocyclus enthalten, der ein, zwei oder drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder ein Sauerstoffatom aufweist, ganz besonders bevorzugt solche mit ein oder zwei Stickstoffatomen.

30

Besonders bevorzugte Ionische Flüssigkeiten sind solche, die ein Molgewicht unter 1000 g/mol aufweisen, ganz besonders bevorzugt unter 350 g/mol.

Weiterhin sind solche Kationen bevorzugt, die ausgewählt sind aus den Verbindungen der Formeln (Ia) bis (Iw),

$$\mathbb{R}^4$$
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^2
 \mathbb{R}^1
 \mathbb{R}^7
 \mathbb{R}^1

$$R^3$$
 R^2
 R^3
 R^4
 R^7
 R^7
 R^7

$$R^3$$
 R^2
 N
 R^1
 R^7
 R^7

$$R^3$$
 R^4
 $N \oplus R^1$
 R^7
 R^7
 R^1

$$\mathbb{R}^4$$
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^1
 \mathbb{R}^2
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^7

(e)

$$R^1$$
 R^2
 N
 R^7
 R^3
 R^4

$$R^4$$
 N
 R^7
 R^3
 R^2
 R^2

5

$$R^2$$
 N
 R^3
 R^1
 R^4
 (h)

$$R^6$$
 R^5
 N
 N
 R^7
 R^1
 R^1
 R^1

(f)

$$R^{6}$$
 N
 N
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 (k)

$$R^{6}$$
 R^{5}
 R^{5}
 R^{1}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{7}
 R^{2}

$$\begin{array}{c|c}
R^5 & R^4 \\
R^6 & & & \\
R^3 & & & \\
R^1 & & & \\
R^7 & & & \\
R^2 & & \\
(m)
\end{array}$$

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{R}^7 \mathbb{R}^7 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^3

(o)

(p)

(q)

(n)

$$R^3$$
 $N-N$
 R^1
 R^2
 R^7
 (r)

$$R^1$$
 R $N-N$ R R^3 N R^2

(s)

$$R^1$$
 $N-N$
 R^3
 R^3
 R^2

$$R^3$$
 R^4 R^5 R^1 R^7 (u)

F

5

$$\begin{array}{c|c}
R^7 \\
 & \oplus \\
R^1 \longrightarrow N \longrightarrow R^3 \\
 & & \oplus \\
R^2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^7 \\
\downarrow \oplus \\
R^1 \longrightarrow P \longrightarrow R^3 \\
\downarrow \\
R^2
\end{array}$$

(v)

(w)

sowie Oligo- bzw. Polymere, die diese Strukturen enthalten,

10

worin

R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander jeweils C₁ – C₁₈-Alkyl, gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoff- und/oder Schwefelatome und/oder ein

(

5

15

oder mehrere substituierte oder unsubstituierte Iminogruppen unterbrochenes $C_2 - C_{18}$ -Alkyl, $C_6 - C_{12}$ -Aryl, $C_5 - C_{12}$ -Cycloalkyl oder einen fünf- bis sechsgliedrigen, Sauerstoff-, Stickstoff- und/oder Schwefelatome aufweisenden Heterocyclus bedeuten oder zwei von ihnen gemeinsam einen ungesättigten, gesättigten oder aromatischen und gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoff- und/oder Schwefelatome und/oder ein oder mehrere substituierte oder unsubstituierte Iminogruppen unterbrochenen Ring bilden, wobei die genannten Reste jeweils durch funktionelle Gruppen, Aryl, Alkyl, Aryloxy, Alkyloxy, Halogen, Heteroatome und/oder Heterocyclen substituiert sein können.

10 R¹, R², R³, R⁴, R⁵ und R⁶ können zusätzlich dazu Wasserstoff bedeuten.

 R^7 kann darüberhinaus $C_1 - C_{18}$ -Alkyloyl (Alkylcarbonyl), $C_1 - C_{18}$ - Alkyloxycarbonyl, $C_5 - C_{12}$ -Cycloalkylcarbonyl oder $C_6 - C_{12}$ -Aryloyl (Arylcarbonyl) bedeuten, wobei die genannten Reste jeweils durch funktionelle Gruppen, Aryl, Alkyl, Aryloxy, Alkyloxy, Halogen, Heteroatome und/oder Heterocyclen substituiert sein können.

Darin bedeuten

gegebenenfalls durch funktionelle Gruppen, Aryl, Alkyl, Aryloxy, Alkyloxy, Halogen, Heteroatome und/oder Heterocyclen substituiertes C₁ - C₁₈-Alkyl beispielsweise Me-20 thyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec-Butyl, tert.-Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl, Octyl, 2-Etylhexyl, 2,4,4-Trimethylpentyl, Decyl, Dodecyl, Tetradecyl, Hetadecyl, Octadecyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,1,3,3-Tetramethylbutyl, Benzyl, 1-Phenylethyl, 2-Phenylethyl, α , α -Dimethylbenzyl, Benzhydryl, p-Tolylmethyl, 1-(p-Butylphenyl)-ethyl, p-Chlorbenzyl, 2,4-Dichlorbenzyl, p-Methoxybenzyl, m-Ethoxybenzyl, 2-Cyanoethyl, 25 2-Cyanopropyl, 2-Methoxycarbonethyl, 2-Ethoxycarbonylethyl, 2-Butoxycarbonylpropyl, 1,2-Di-(methoxycarbonyl)-ethyl, 2-Methoxyethyl, 2-Ethoxyethyl, 2-Butoxyethyl, Diethoxymethyl, Diethoxyethyl, 1,3-Dioxolan-2-yl, 1,3-Dioxan-2-yl, 2-Methyl-1,3-dioxolan-2yl, 4-Methyl-1,3-dioxolan-2-yl, 2-Isopropoxyethyl, 2-Butoxypropyl, 2-Octyloxyethyl, Chlormethyl, 2-Chlorethyl, Trichlormethyl, Trifluormethyl, 1,1-Dimethyl-2-chlorethyl, 30 2-Methoxyisopropyl, 2-Ethoxyethyl, Butylthiomethyl, 2-Dodecylthioethyl, 2-Phenylthioethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Hydroxyethyl, 2-Hydroxypropyl, 3-Hydroxypropyl, 4-Hydroxybutyl, 6-Hydroxyhexyl, 2-Aminoethyl, 2-Aminopropyl, 3-Aminopropyl, 4-Aminobutyl, 6-Aminohexyl, 2-Methylaminoethyl, 2-Methylaminopropyl, 3-Methylaminopropyl, 4-Methylaminobutyl, 6-Methylaminohexyl, 2-Dimethylaminoethyl, 2-Di-35 methylaminopropyl, 3-Dimethylaminopropyl, 4-Dimethylaminobutyl, 6-Dimethylaminohexyl, 2-Hydroxy-2,2-dimethylethyl, 2-Phenoxyethyl, 2-Phenoxypropyl, 3-Phenoxypropyl, 4-Phenoxybutyl, 6-Phenoxyhexyl, 2-Methoxyethyl, 2-Methoxypropyl, 3-Methoxypropyl, 4-Methoxybutyl, 6-Methoxyhexyl, 2-Ethoxyethyl, 2-Ethoxypropyl, 3-Ethoxypropyl, 4-Ethoxybutyl oder 6-Ethoxyhexyl und, 40

gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoff- und/oder Schwefelatome und/oder ein oder mehrere substituierte oder unsubstituierte Iminogruppen unterbrochenes C₂ – C₁₈-Alkyl beispielsweise 5-Hydroxy-3-oxa-pentyl, 8-Hydroxy-3,6-dioxa-octyl,

- 11-Hydroxy-3,6,9-trioxa-undecyl, 7-Hydroxy-4-oxa-heptyl, 11-Hydroxy-4,8-dioxa-undecyl, 15-Hydroxy-4,8,12-trioxa-pentadecyl, 9-Hydroxy-5-oxa-nonyl, 14-Hydroxy-5,10-oxa-tetradecyl, 5-Methoxy-3-oxa-pentyl, 8-Methoxy-3,6-dioxa-octyl, 11-Methoxy-3,6,9-trioxa-undecyl, 7-Methoxy-4-oxa-heptyl, 11-Methoxy-4,8-dioxa-undecyl, 15-Methoxy-4,8,12-trioxa-pentadecyl, 9-Methoxy-5-oxa-nonyl, 14-Methoxy-5,10-oxa-tetradecyl,
- 5-Ethoxy-3-oxa-pentyl, 8-Ethoxy-3,6-dioxa-octyl, 11-Ethoxy-3,6,9-trioxa-undecyl, 7-Ethoxy-4-oxa-heptyl, 11-Ethoxy-4,8-dioxa-undecyl, 15-Ethoxy-4,8,12-trioxa-pentadecyl, 9-Ethoxy-5-oxa-nonyl oder 14-Ethoxy-5,10-oxa-tetradecyl.

Bilden zwei Reste einen Ring, so können diese Reste gemeinsam bedeuten
1,3-ropylen, 1,4-Butylen, 2-Oxa-1,3-propylen, 1-Oxa-1,3-propylen, 2-Oxa-1,3-propylen,
1-Oxa-1,3-propenylen, 1-Aza-1,3-propenylen,
1,4-uta-1,3-dienylen, 1-Aza-1,4-buta-1,3-dienylen oder 2-Aza-1,4-buta-1,3-dienylen.

Die Anzahl der Sauerstoff- und/oder Schwefelatome und/oder Iminogruppen ist nicht beschränkt. In der Regel beträgt sie nicht mehr als 5 in dem Rest, bevorzugt nicht mehr als 4 und ganz besonders bevorzugt nicht mehr als 3.

Weiterhin befinden sich zwischen zwei Heteroatomen in der Regel mindestens ein Kohlenstoffatom, bevorzugt mindestens zwei.

Substituierte und unsubstituierte Iminogruppen können beispielsweise Imino-, Methylimino-, iso-Propylimino, n-Butylimino oder tert-Butylimino sein.

Weiterhin bedeuten

30

25

funktionelle Gruppen Carboxy, Carboxamid, Hydroxy, Di-(C_1 - C_4 -Alkyloxycarbonyl, Cyano oder C_1 - C_4 -Alkyloxy,

gegebenenfalls durch funktionelle Gruppen, Aryl, Alkyl, Aryloxy, Alkyloxy, Halogen,
 Heteroatome und/oder Heterocyclen substituiertes C₆ – C₁₂-Aryl beispielsweise Phenyl,
 Tolyl, Xylyl, α-Naphthyl, β-Naphthyl, 4-Diphenylyl, Chlorphenyl, Dichlorphenyl, Trichlorphenyl, Difluorphenyl, Methylphenyl, Dimethylphenyl, Trimethylphenyl, Ethylphenyl,
 Diethylphenyl, iso-Propylphenyl, tert.-Butylphenyl, Dodecylphenyl, Methoxyphenyl, Dimethoxyphenyl, Ethoxyphenyl, Hexyloxyphenyl, Methylnaphthyl, Isopropylnaphthyl,
 Chlornaphthyl, Ethoxynaphthyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,4,6-Trimethylphenyl, 2,6-Di-

i

25

30

40

ethoxyphenyl, 2,6-Dichlorphenyl, 4-Bromphenyl, 2- oder 4-Nitrophenyl, 2,4- oder 2,6-Dinitrophenyl, 4-Dimethylaminophenyl, 4-Acetylphenyl, Methoxyethylphenyl, oder Ethoxyethylphenyl,

- gegebenenfalls durch funktionelle Gruppen, Aryl, Alkyl, Aryloxy, Alkyloxy, Halogen, Heteroatome und/oder Heterocyclen substituiertes C₅ C₁₂-Cycloalkyl beispielsweise Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclooctyl, Cyclododecyl, Methylcyclopentyl, Dimethylcyclopentyl, Dimethylcyclohexyl, Diethylcyclohexyl, Butylcyclohexyl, Methoxycyclohexyl, Dimethoxycyclohexyl, Diethoxycyclohexyl, Butylthiocyclohexyl, Chlor-cyclohexyl, Dichlorcyclopentyl sowie ein gesättigtes oder ungesättigtes bicyclisches System wie z.B. Norbornyl oder Norbornenyl,
- ein fünf- bis sechsgliedriger, Sauerstoff-, Stickstoff- und/oder Schwefelatome aufweisender Heterocyclus beispielsweise Furyl, Thiophenyl, Pyrryl, Pyridyl, Indolyl, Benzo-xazolyl, Dioxolyl, Dioxyl, Benzimidazolyl, Benzthiazolyl, Dimethylpyridyl, Methylchinolyl, Dimethylpyrryl, Methoxyfuryl, Dimethoxypyridyl, Difluorpyridyl, Methylthiophenyl, Isopropylthiophenyl oder tert.-Butylthiophenyl und
- C₁ bis C₄-Alkyl beispielsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec-Butyl oder tert.-Butyl.
 - C_1 C_{18} -Alkyloyl (Alkylcarbonyl) kann beispielsweise sein Acetyl, Propionyl, n-Butyloyl, sec-Butyloyl, tert.-Butyloyl, 2-Etylhexylcarbonyl, Decanoyl, Dodecanoyl, Chloracetyl, Trichloracetyl oder Trifluoracetyl.
 - $C_1 C_{18}$ Alkyloxycarbonyl kann beispielsweise sein Methyloxycarbonyl, Ethyloxycarbonyl, Propyloxycarbonyl, Isopropyloxycarbonyl, n-Butyloxycarbonyl, sec-Butyloxycarbonyl, tert.-Butyloxycarbonyl, Hexyloxycarbonyl, 2-Etylhexyloxycarbonyl oder Benzyloxycarbonyl.
 - $C_5 C_{12}$ -Cycloalkylcarbonyl kann beispielsweise sein Cyclopentylcarbonyl, Cyclohexylcarbonyl oder Cyclododecylcarbonyl.
- C₆ C₁₂-Aryloyl (Arylcarbonyl) kann beispielsweise sein Benzoyl, Toluyl, Xyloyl,
 α-Naphthoyl, β-Naphthoyl, Chlorbenzoyl, Dichlorbenzoyl, Trichlorbenzoyl oder Trimethylbenzoyl.
 - Bevorzugt sind R¹, R², R³, R⁴, R⁵ und R⁶ unabhängig voneinander Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Butyl, 2-Hydroxyethyl, 2-Cyanoethyl, 2-(Methoxycarbonyl)-ethyl, 2-(Ethoxycarbonyl)-ethyl, 2-(n-Butoxycarbonyl)-ethyl, Dimethylamino, Diethylamino und Chlor.

Bevorzugt ist R⁷ Methyl, Ethyl, n-Butyl, 2-Hydroxyethyl, 2-Cyanoethyl, 2-(Methoxycarbonyl)-ethyl, 2-(Ethoxycarbonyl)-ethyl, 2-(n-Butoxycarbonyl)-ethyl, Acetyl, Propionyl, t-Butyryl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl oder n-Butoxycarbonyl.

5

Besonders bevorzugte Pyridiniumionen (Ia) sind solche, bei denen einer der Reste R¹ bis R⁵ Methyl, Ethyl oder Chlor ist, R⁷ Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und alle anderen Wasserstoff sind, oder R³ Dimethylamino, R⁷ Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und alle anderen Wasserstoff sind oder R⁷ Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und alle anderen Wasserstoff sind oder R² Carboxy oder Carboxamid, R⁷ Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und alle anderen Wasserstoff oder R¹ und R² oder R² und R³ 1,4-Buta-1,3-dienylen, R⁷ Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und alle anderen Wasserstoff sind.

Besonders bevorzugte Pyridaziniumionen (lb) sind solche, bei denen einer der Reste R¹ bis R⁴ Methyl oder Ethyl, R⁷ Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und alle anderen Wasserstoff oder R⁷ Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl, und alle anderen Wasserstoff sind.

Besonders bevorzugte Pyrimidiniumionen (Ic) sind solche, bei denen R² bis R⁴ Wasserstoff oder Methyl, R⁷ Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und R¹ Wasserstoff, Methyl oder Ethyl ist, oder R² und R⁴ Methyl, R³ Wasserstoff und R¹ Wasserstoff, Methyl oder Ethyl und R⁷ Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl ist.

Besonders bevorzugte Pyraziniumionen (Id) sind solche, bei denen

25 R¹ bis R⁴ alle Methyl und

R⁷ Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl oder R⁷ Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und alle anderen Wasserstoff sind.

Besonders bevorzugte Imidazoliumionen (le) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R¹ ausgewählt ist unter Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, n-Pentyl, n-Octyl, n-Decyl, n-Dodecyl, 2-Hydroxyethyl oder 2-Cyanoethyl,

R⁷ Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und

R² bis R⁴ unabhängig voneinander Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten.

35

30

Besonders bevorzugte 1H-Pyrazoliumionen (If) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R¹ unter Wasserstoff, Methyl oder Ethyl,

R², R³ und R⁴ unter Wasserstoff oder Methyl und

40 R⁷ unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte 3H-Pyrazoliumionen (Ig) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R1 unter Wasserstoff, Methyl oder Ethyl,

5 R², R³ und R⁴ unter Wasserstoff oder Methyl und

R⁷ unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte 4H-Pyrazoliumionen (Ih) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

10 R¹ bis R⁴ unter Wasserstoff oder Methyl und

R⁷ unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte 1-Pyrazoliniumionen (li) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

15 R¹ bis R⁶ unter Wasserstoff oder Methyl und

R⁷ unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte 2-Pyrazoliniumionen (Ij) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

20 R¹ unter Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Phenyl,

R7 unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und

R² bis R⁶ unter Wasserstoff oder Methyl ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte 3-Pyrazoliniumionen (Ik) sind solche, bei denen unabhängig

25 voneinander

R1 oder R2 unter Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Phenyl,

R⁷ unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und

R³ bis R6 unter Wasserstoff oder Methyl ausgewählt sind.

30 Besonders bevorzugte Imidazoliniumionen (II) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R¹ oder R² unter Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Butyl oder Phenyl,

R7 unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und

R3 oder R4 unter Wasserstoff, Methyl oder Ethyl und

35 R⁵ oder R⁶ unter Wasserstoff oder Methyl ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte Imidazoliniumionen (Im) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R1 oder R2 unter Wasserstoff, Methyl oder Ethyl,

40 R⁷ unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und

R³ bis R⁶ unter Wasserstoff oder Methyl ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte Imidazoliniumionen (In) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

5 R¹, R² oder R³ unter Wasserstoff, Methyl oder Ethyl,

R7 Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und

R⁴ bis R⁶ unter Wasserstoff oder Methyl ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte Thiazoliumionen (Io) oder Oxazoliumionen (Ip) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R¹ unter Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Phenyl,

R⁷ unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und

R² oder R³ unter Wasserstoff oder Methyl ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte 1,2,4-Triazoliumionen (Iq) und (Ir) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R1 oder R2 unter Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Phenyl,

R⁷ unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und

R³ unter Wasserstoff, Methyl oder Phenyl ausgewählt sind.

20

40

Besonders bevorzugte 1,2,3-Triazoliumionen (Is) und (It) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R¹ unter Wasserstoff, Methyl oder Ethyl,

R⁷ unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und

25 R² oder R³ unter Wasserstoff oder Methyl ausgewählt sind oder R² und R³ 1,4-Buta-1,3-dienvlen und alle anderen Wasserstoff sind.

Besonders bevorzugte Pyrrolidiniumionen (Iu) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R¹ und R⁷ unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl ausgewählt sind und R², R³, R⁴ und R⁵ Wasserstoff bedeuten.

Besonders bevorzugte Ammoniumionen (Iv) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R⁷ unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und R¹, R², und R³ unter Methyl, Ethyl, n-Butyl, 2-Hydroxyethyl, Benzyl oder Phenyl ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte Phosphoniumionen (Iw) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R⁷ unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und R¹, R², und R³ unter Phenyl, Phenoxy, Ethoxy und n-Butoxy ausgewählt sind.

Unter diesen sind die Ammonium-, Phosphonium-, Pyridinium- und Imidazoliumionen bevorzugt.

Ganz besonders bevorzugt sind als Kationen 1,2-Dimethylpyridinium, 1-Methyl-2-ethylpyridinium, 1-Methyl-2-ethyl-6-methylpyridinium, N-Methylpyridinium, 1-Butyl-2-ethylpyridinium, 1-Butyl-2-ethyl-6-methylpyridinium,

- N-Butylpyridinium, 1-Butyl-4-methylpyridinium, 1,3-Dimethylimidazolium, 1,2,3-Trimethylimidazolium, 1-n-Butyl-3-methylimidazolium, 1,3,4,5-Tetramethylimidazolium, 1,3,4-Trimethylimidazolium, 2,3-Dimethylimidazolium, 1-Butyl-2,3-dimethylimidazolium, 3,4-Dimethylimidazolium, 2-Ethyl-3,4-dimethylimidazolium, 3-Methyl-2-ethylimidazol, 3-Butyl-1-methylimidazolium, 3-Butyl-1-ethylimidazolium, 3-Butyl-1,2-dimethyl-imidazolium, 1,3-Di-n-Butylimidazolium, 3-Butyl-1,4,5-Trimethylimidazolium, 3-Butyl
 - imidazolium, 1,3-Di-n-Butylimidazolium, 3-Butyl-1,4,5-Trimethylimidazolium, 3-Butyl-1,4-Dimethylimidazolium, 3-Butyl-2-methylimidazolium, 1,3-Dibutyl-2-methylimidazolium, 2-Butyl-4-methylimidazolium, 3-Butyl-2-ethyl-4-methylimidazolium und 3-Butyl-2-ethylimidazolium, 1-Methyl-3-Octylimidazolium, 1-Decyl-3-Methylimidazolium.
- 20 Insbesondere bevorzugt sind 1-Butyl-4-methylpyridinium, 1-n-Butyl-3-methylimidazolium und 1-n-Butyl-3-ethylimidazolium.
 - Als Anionen sind prinzipiell alle Anionen denkbar.
- Bevorzugt als Anionen sind Halogenide, F⁻, Cl⁻, Br⁻, I⁻, Acetat CH₃COO⁻, Trifluoracetat CF₃COO⁻, Triflat CF₃SO₃⁻, Sulfat SO₄²⁻, Hydrogensulfat HSO₄⁻, Methylsulfat CH₃OSO₃⁻, Ethylsulfat C₂H₅OSO₃⁻, Sulfit SO₃²⁻, Hydrogensulfit HSO₃⁻, Aluminiumchloride AlCl₄⁻, Al₂Cl₇⁻, Al₃Cl₁₀⁻, Aluminiumtribromid AlBr₄⁻, Nitrit NO₂⁻, Nitrat NO₃⁻, Kupferchlorid CuCl₂⁻, Phosphat PO₄³⁻, Hydrogenphosphat HPO₄²⁻, Dihydrogenphosphat H₂PO₄⁻, Carbonat CO₃²⁻, Hydrogencarbonat HCO₃⁻.
 - Besonders bevorzugt sind Acetate, Sulfonate, Tosylat p-CH₃C₆H₄SO₃, Sulfate, Phosphate, Bis(trifluormethylsulfonyl)imid (CF₃SO₂)₂N.
- In der Patentanmeldung WO 02/074718 wird eine Ausführungsform der Extraktiv-Rektifikation beschrieben (siehe Figur 1). Mit (2) ist der Zufluss des Entrainers in eine Gegenstrom-Rektifikationskolonne dargestellt. Da in herkömmlichen Verfahren der Entrainer eine geringe, aber bemerkenswerte Flüchtigkeit bezüglich des Kopfproduktes (Strom 7) besitzt, müssen zur Trennung zwischen Kopfprodukt und Entrainer die Trennelemente (1) verwendet werden. Die Trennelemente (3) und (5) bewirken die

WO 2005/016483 PCT/EP2004/007869

gewünschte Trennung zwischen Kopf- und Sumpfprodukt unter Wirkung des Entrainers, Strom (4) ist der Zulauf der zu trennenden Komponenten (Feed), Strom(6) ist Sumpfprodukt und der Entrainer. Trennelemente können beispielsweise Böden, geordnete Packungen oder nicht geordnete Füllkörper sein.

5

10

Werden lonische Flüssigkeit als Entrainer verwendet, hat das den Vorteil, dass der Dampfdruck der reinen ionischen Flüssigkeit und damit auch ihr Partialdruck in der Mischung mit dem Kopfprodukt annähernd gleich null sind. Damit können die Trennelemente (1) entfallen. Diese ist nur dann nicht der Fall, wenn flüchtige Verunreinigungen in der lonischen Flüssigkeit enthalten sind, die z.B. beim Recycling nicht vollständig abgetrennt werden konnten. Um diese vom Kopfprodukt zu trennen ist u.U. doch ein Verstärkungsteil zwischen Zugabestelle der Ionischen Flüssigkeit und dem Kopf der Kolonnen notwendig.

- Die bekannten Vorteile von ionischen Flüssigkeiten gegenüber herkömmlichen Entrainern in der Extraktiv-Rektifikation sind im wesentlichen:
- lonische Flüssigkeiten sind selektiver als herkömmliche Entrainer. Sie ermöglichen durch ihre vergleichsweise große Selektivität, dass im Vergleich zur konventionellen Extraktivrektifikation ein geringerer Massenstrom an Entrainer der Extraktiv-Rektifikation zugeführt und/oder die Trennstufenanzahl in der Extraktiv-Rektifikationskolonne verringert werden kann.

.....

- Durch den äußerst niedrigen Dampfdruck des Entrainers können verschiedene
 Trennoperationen zur Abtrennung des Entrainers vom Sumpfprodukt verwendet
 werden, die im Vergleich zur zweiten Rektifikationskolonne bei der konventionellen Extraktivrektifikation einen Vorteil bezüglich Betriebs- und Investkosten ermöglichen.
- Die Trennelemente "1" führen in der konventionellen Extraktiv-Rektifikation zu einer Trennung des Entrainers vom Kopfprodukt, die Trennung ist aber nie vollständig. Ein Austrag von Anteilen an ionischer Flüssigkeit über die Dampfphase ohne die Trennelemente "1" ist aufgrund ihrer äußerst geringen Flüchtigkeit nicht möglich.

35

Investitionskosten werden durch Wegfall der Trennelemente (1) reduziert.

Geeignet sind solche ionischen Flüssigkeiten, die in einer Gesamtkonzentration in der Flüssigkeit von 5 bis 90 Mol %, bevorzugt 10 bis 70 Mol %, zu einer Veränderung des Trennfaktors der Zielkomponenten untereinander verschieden von eins führen.

(...

Der Einsatz von Ionischen Flüssigkeiten als Entrainer in der Extraktiv-Rektifikation ist unter anderem für die folgenden Anwendungen besonders geeignet. z.B. Azeotrope: Amine/Wasser, THF/Wasser, Ameisensäure/Wasser, Alkohole/Wasser, Aceton/Methanol, Acetate/Wasser, Acrylate/Wasser, Trimethylborat/Methanol oder engsiedende Gemische: Essigsäure/Wasser, C4-Kohlenwasserstoffe, C3-Kohlenwasserstoffe, Alkane/Alkene, generell Trennung von polaren und unpolaren Stoffen, die Azeotrope bilden oder engsiedend sind.

Die Rückgewinnung der ionischen Flüssigkeit nach der Extraktiv-Destillation ist bisher jedoch nicht befriedigend gelöst. Herkömmliche Entrainer werden üblicherweise vom Sumpfprodukt über eine zweite Destillationskolonne abgetrennt. Da Ionische Flüssigkeiten nicht verdampfbar sind, ist die Anreicherung in einem destillativen Gegenstromprozess nicht von Vorteil und führt zu unnötigen Investitionskosten.

15

30

35

40

5

In der WO 02/07418 finden sich allgemeine Hinweise, wie der enthaltene Entrainer zurückgewonnen werden kann (Seite 16). Neben einer Verdampfung wird auch der Einsatz einer Abtriebskolonne oder das Ausfällen in eine feste Phase erwähnt.

In der deutschen Patentanmeldung mit dem Aktenzeichen 10313207.4 werden adsorptive Trennverfahren beschrieben, mit deren Hilfe nicht mehr verdampfbare Schwersieder von ionischer Flüssigkeit abgetrennt werden sollen. Dieser Fall tritt dann ein, wenn die verdampfbaren Komponenten bereits von der ionischen Flüssigkeit abgetrennt worden sind. Es handelt sich dabei meistens um Gemische mit einem sehr hohen Anteil an Ionischer Flüssigkeit und geringen Verunreinigungen, die sich aber aufkonzentrieren würden, wenn sie nicht abgetrennt werden würden. Purgeströme aus IF-haltigen Kreislaufströmen sind dafür z.B. eine Hauptanwendung.

Generell ist man bestrebt, bei der Auftrennung des Gemisches sowohl den Leichtsieder als auch den Schwersieder in möglichst reiner Form in verfahrenstechnisch einfacher Weise zu gewinnen. Weiterhin ist es verfahrenstechnisch und energetisch aufwendig, die wertvolle ionische Flüssigkeit nach der Extraktiv-Rektifikation von noch enthaltenen Schwersiedern zu trennen und in hoher Reinheit wieder zu gewinnen. Unter Schwersieder versteht man in diesem Zusammenhang alle verdampfbaren Produkte in der Extraktiv-Destillationskolonne, die nicht als gewünschter Leichtsieder über Kopf der Kolonne abgezogen werden. Beim System Tetrahydrofuran (THF) / Wasser wäre z.B. das THF der Leichtsieder und das Wasser der Schwersieder. Insbesondere bei einem relativ hohen Anteil von Schwersieder im Sumpfstrom aus der Kolonne kann sich eine weitere Auftrennung als äußerst schwierig erweisen. Es stellte sich somit die Aufgabe, ein verbessertes Verfahren zur Auftrennung azeotroper oder engsiedender

WO 2005/016483 PCT/EP2004/007869

Gemische durch eine Extraktiv-Rektifikation zu finden, welches den genannten Nachteilen abhilft und das eine verfahrenstechnisch einfache und wirtschaftliche Auftrennung ermöglicht.

15

- Demgemäß wurde ein Verfahren zur Auftrennung azeotroper oder engsiedender Gemische durch eine Extraktiv-Rektifikation gefunden, bei welcher die ionische Flüssigkeit als Entrainer eingesetzt wird, welches dadurch gekennzeichnet ist, dass man schwersiedendes Sumpfprodukt durch einen Seitenstrom gasförmig aus der Kolonne abzieht.
- 10 Das erfindungsgemäße Verfahren ist exemplarisch in Figur 2 dargestellt.

Der Gegenstrom-Rektifikationskolonne (20) wird über Leitung (21) der Feed und Leitung (22) die ionische Flüssigkeit als Entrainer zugeführt. Über Leitung (23) wird der Kopfstrom abgeführt.

15

20

25

Im Abtriebsteil der Extraktiv-Rektifikationskolonne wird der oder die Leichtsieder (LS) von dem oder den Schwersiedern (SS) und der ionischer Flüssigkeit (IF) abgetrennt, so dass im Sumpf kein Leichtsieder mehr vorhanden ist. Dieses ist durch eine ausreichende Trennstufenzahl im Abtriebsteil für den Fachmann der Destillation erreichbar, wenn die IF eine Selektivität von größer 1,3 bewirkt, was Ihre Aufgabe ist. Da die IF keinen Dampfdruck besitzt, besteht die Dampfphase im Sumpf vollständig aus Schwersieder. Dieser wird durch einen dampfförmiger Seitenstrom (24) abgezogen. Die Auslegung dieses Seitenstroms und der notwendigen Apparate erfolgt nach den üblichen Regeln der Destillation und sind von der jeweilig konkret vorliegenden Trennaufgabe abhängig. Da der Trennfaktor zwischen IF und SS unendlich groß ist, reicht eine Verdampfungsstufe zur Abtrennung aus. Für den Fall, dass andere schwersiedende Verunreinigungen vorhanden sind, bzw. im Sumpf entstehen oder ein Gemisch aus IF und herkömmlichen Lösungsmittel als Entrainer verwendet wurde, sind weitere Trennelemente notwendig.

30

(i:.,

Das schwersiedende Produkt wird mit dem Seitenstrom bevorzugt im Abtriebsteil nahe am Sumpf, besonders bevorzugt von einer der 3 untersten Stufen, ganz besonders bevorzugt direkt von der untersten Stufe aus dem Sumpf abgezogen.

Die optimale Menge des Seitenstroms hängt von der zulässigen Temperatur im Sumpf der Extraktiv-Rektifikation ab. Je größer der Strom, desto mehr SS wird aus dem Abtriebsteil der Kolonne entfernt und weniger SS ist im IF und damit im Sumpf enthalten. Folglich steigt die Temperatur im Sumpf, denn die IF hat keinen Dampfdruck. Hier sind die thermische Stabilität der Komponenten im Sumpf und die Belastbarkeit des Materials zu berücksichtigen. Ziel ist ein möglichst niedriger SS-Gehalt in der IF ohne thermi-

PCT/EP2004/007869

(:::::

sche Schäden hervorzurufen. Je nach Stoffgemisch und Betriebsdruck kann die zulässige Sumpftemperatur von 50°C bis über 200°C betragen. Bevorzugt liegt sie zwischen 100 und 200°C. Wegen der thermischen Stabilität gängiger ionischer Flüssigkeiten sollten 250°C, bevorzugt 200°C nicht überschritten werden.

5

10

15

Über den Seitenstrom kann der Gehalt an SS im IF stark erniedrigt werden. Erreichbar sind Gehalte an SS in IF von kleiner 10 %, bevorzugt kleiner 5 %, besonders bevorzugt kleiner 1 %, wobei die erreichbaren Werte von Druck und zulässiger Temperatur im Kolonnensumpf abhängen. Vorteilhaft für die Abreicherung des SS aus der IF sind neben der hohen Temperatur ein hoher Dampfdruck des SS und ein niedriger Kolonnendruck. Die angegebenen Konzentrationen sind, wenn nicht anders gekennzeichnet, auf die Masse bezogen, d.h. % bedeuten Gewichts-% und ppm bedeuten Gewichts-ppm.

Soll der SS als flüssiges Produkt anfallen, so ist der dampfförmige Seitenstrom mit Hilfe eines zusätzlichen Kondensators zu verflüssigen.

Mittels Leitung (25) wird der Sumpfstrom aus der Kolonne (20) abgeführt. In nachgeschalteten Verfahrensschritten wie Verdampfung und / oder Strippung kann weiterer Schwersieder, welcher in diesem Gemisch noch enthalten ist, abgetrennt werden.

20

25

30

35

40

Das erfindungsgemäße Verfahren ermöglicht die Abreicherung des Schwersieders im von der Kolonne anfallenden Sumpfstrom. Diese Abreinigung kann in einigen Anwendungsfällen in ihrer Qualität schon genügen, dass der noch anfallende Sumpfstrom direkt nahe dem Kolonnenkopf zurückgeführt wird, um somit die ionische Flüssigkeit erneut als Entrainer zu verwenden.

Aus wirtschaftlichen Gründen muss die IF im Kreislauf gefahren werden, d.h. SS, der in der IF verblieben ist, wird mit ihr wieder zum Kopf der Extraktiv-Rektifikation geführt. Dort wird ein Teil des SS in die Dampfphase gelangen und das Kopfprodukt (LS) verunreinigen. Wenn die Reinheitsanforderungen für den LS moderat sind, dann reicht die Abreicherung des SS im IF alleine durch den dampfförmigen Seitenstrom aus, und es ist keine weitere Aufarbeitung der IF nötig. In dieser besonders vorteilhaften Variante kann ein azeotrop- oder engsiedendes Gemisch durch Zugabe einer IF in einer Kolonne ohne Zusatzapparat in Leich- und Schwersieder aufgetrennt werden. Gegenüber einer normalen Extraktiv-Rektifikation, die immer eine zweite Kolonne zur Aufarbeitung des Entrainers benötigt, bedeutet das eine beachtliche Vereinfachung des Verfahrens sowie erhebliche Einsparung an Investitionskosten.

Im Falle erhöhter Anforderungen oder einer noch nicht befriedigenden Abreicherung von Schwersieder im Sumpfstrom kann sich vor einer Rückführung dieses Stroms in

die Kolonne eine weitere Aufarbeitung empfehlen, um einer unerwünschten Verunreinigung des Kopfproduktes zu begegnen. Hierzu wird dieser entnommene Sumpfstrom einem Verdampfer und / oder einer Strippkolonne zugeführt, in welcher noch enthaltene Reste an Schwersieder weiter verringert werden. Im Anschluss wird die so gewonnene ionische Flüssigkeit der Kolonne wieder zugeführt. Diese Varianten sind exemplarisch in den Figuren 3 und 4 dargestellt. Sie entsprechen in ihrem wesentlichen Aufbau der Figur 2, es ist hier jedoch zusätzlich eine Aufarbeitung des Sumpfstromes dargestellt. Diese erfolgt gemäß Figur 3 mit einem Stripper (35) bzw. gemäß Figur 4 und 4a mit einem Verdampfer (45). In Figur 4a wird der Gasstrom aus dem Verdampfer (45) einem Verdichter (48) zugeführt.

Das erfindungsgemäße Verfahren bietet eine verfahrenstechnisch einfache und wirtschaftliche Möglichkeit der Auftrennung azeotroper oder engsiedender Gemische. Mit geringem apparativem Aufwand kann hierbei ein großer Teil des enthaltenen Schwersieders in hoher Reinheit gewonnen werden. Je nach konkreten, stoffspezifischen Rahmenbedingungen und Anforderungen kann die so im Sumpfstrom anfallende ionische Flüssigkeit direkt in die Kolonne zurückgeführt werden. Bei erhöhten Anforderungen ist zuvor eine weitere Auftrennung mittels einer Aufarbeitungsstufe erforderlich, der hierzu notwendige, verfahrenstechnische Aufwand ist jedoch aufgrund der erfindungsgemäßen Abtrennung des Schwersieders deutlich geringer.

Beispiele

ta. . 1.

5

10

15

20

25

35

40

In den folgenden Beispielen sind alle Konzentrationen, wenn nicht anders gekennzeichnet, auf die Masse bezogen, d.h. % bedeutet Gewichts-% und ppm bedeutet Gewichts-ppm.

In allen Beispielen betrug der Zulauf in die Extraktiv-Rektifikationskolonne 844 kg/h eines binären Gemisches bestehend aus 77 % TMB(Trimethylborat) und 23 % Methanol. Dieses ist die azeotrope Zusammensetzung. Die Kolonne hatte immer 20 Stufen und wurde bei einem Rücklaufverhältnis von RV = 0,5 und einem Druck von P = 1 bar gefahren. Der Feedboden lag immer auf Stufe 12.

Beispiel 1: Extraktiv-Rektifikation mit Seitenstrom (Vergleiche Figur 2)

Am Kopf der Kolonne wurde die IF (1-Ethyl-3-Methyl-Imidazolium-Tosylat) mit 1364 kg/h aufgegeben. Sie enthielt 1 % Methanol. Als Kopfprodukt fielen 657 kg/h mit einer Konzentration von 99 % TMB und 1 % Methanol an. Aus dem Sumpf der Kolonne wurden 179 kg/h reines Methanol über einen Seitenstrom dampfförmig entnommen.

١.

(· .

Kopf- und Sumpftemperatur stellten sich bei 63 und 180°C ein. Als Sumpfprodukt ergab sich ein Strom von 1364 kg/h mit 99 % IF und 1 % Methanol.

Von den Wärmeübertragern wurden folgende Energiemengen verbraucht: Kolonnenkondensator: 95 kW, Kolonnenverdampfer: 303 kW, Seitenstromkondensator: 63 kW.

Ergebnis: Das Azeotrop wird durch die Ionische Flüssigkeit gebrochen. 99 % Reinheit im Kopfprodukt werden erreicht. Ist diese Produktreinheit ausreichend, so ist keine weitere Aufbereitung der am Sumpf austretenden IF nötig. Sie kann direkt zum Kopf der Kolonne zurückgeführt werden. So kann mit IF als Entrainer und einer Kolonne mit Seitenstrom das Azeotrop überwunden werden und Produkt von relativ hoher Reinheit erzeugt werden.

Beispiel 2: Extraktiv-Rektifikation ohne Seitenstrom

15

20

10

5

Am Kopf der Kolonne wurde die IF (1-Ethyl-3-Methyl-Imidazolium-Tosylat) mit 1452 kg/h aufgegeben. Sie enthielt 1 % Methanol. Als Kopfprodukt fielen 657 kg/h mit einer Konzentration von 99 % TMB und 1 % Methanol an. Es wurde kein Seitenstrom entnommen. Kopf- und Sumpftemperatur stellten sich bei 63 und 94°C ein. Als Sumpfprodukt ergab sich ein Strom von 1639 kg/h mit 87,6 % IF und 12,4 % Methanol. Von den Wärmeübertragern wurden folgende Energiemengen verbraucht: Kolonnenkondensator: 95 kW, Kolonnenverdampfer: 136 kW.

Ergebnis: Der im Sumpf der Kolonne anfallende IF-reiche Strom hat mit über 12 % eine zu hohe Konzentration an Methanol. Diese IF kann nicht direkt im Kreislauf gefahren und wieder auf die Kolonne gegeben werden, da Reinheiten von 99 % im Destillat dann nicht erreichbar ist.

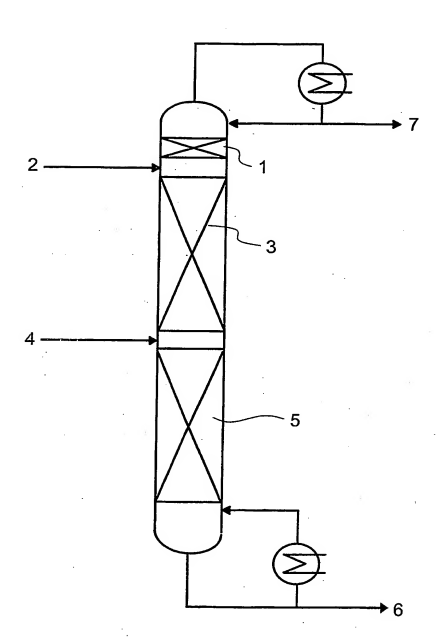
25 %

Patentansprüche

- Verfahren zur Auftrennung azeotroper oder engsiedender Gemische durch eine Extraktiv-Rektifikation, bei welcher ionische Flüssigkeit als Entrainer eingesetzt wird, dadurch gekennzeichnet, dass man schwersiedendes Sumpfprodukt durch einen Seitenstrom dampfförmig aus der Kolonne abzieht.
- Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man den Seitenstrom im Abtriebsteil der Kolonne im Bereich der untersten drei Stufen, bevorzugt direkt an der untersten Stufe positioniert.
 - 3. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet, dass man den Sumpfstrom der Kolonne einer Aufarbeitungsstufe zuführt, in welcher die enthaltene ionische Flüssigkeit durch Verdampfung von noch vorhandenem Schwersieder weiter abgetrennt wird.
- 4. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass man den Sumpfstrom der Kolonne einer Aufarbeitungsstufe zuführt, in welcher die enthaltene ionische Flüssigkeit durch Strippung von noch vorhandenem Schwersieder weiter abgetrennt wird.
 - 5. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet, dass man den an Schwersieder abgereicherten Sumpfstrom in die Kolonne bevorzugt im Verstärkungsteil, besonders bevorzugt auf eine der obersten 3 Stufen, ganz besonders bevorzugt auf die oberste Stufe zurückführt.
- Verfahren gemäß Ansprüchen 3 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass man die aus der Aufarbeitungsstufe gewonnene ionische Flüssigkeit in die Kolonne bevorzugt im Verstärkungsteil, besonders bevorzugt auf eine der obersten 3 Stufen, ganz besonders bevorzugt auf die oberste Stufe zurückführt.

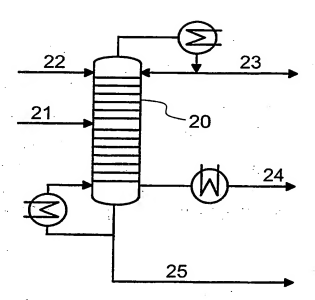
÷				7
			•	•
	2 x -			
				×2.
				,
				r ⁱ l
				,
÷				
				(-
		**		` .
				•
				•
				v
•				

FIG.1



.

FIG.2



		•
		<i>(</i>
*		
		7 . .

FIG.3

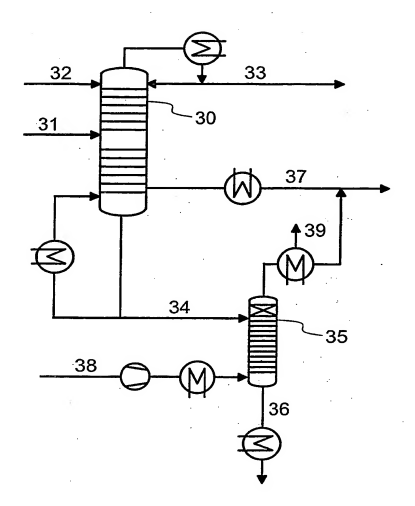
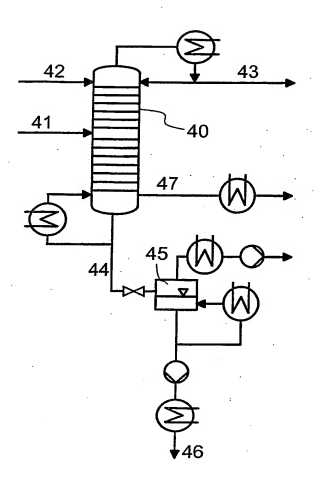


FIG.4

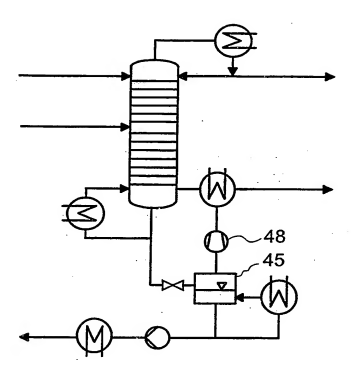


. .

<u></u>

(...

FIG.4A



(--. .

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ational Application No
/EP2004/007869

A. CLASS IPC 7	BIFICATION OF SUBJECT MATTER B01D3/36		
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national classi	fication and IPC	
	SEARCHED		
Minimum d IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classific B01D	ation symbols)	
	tion searched other than minimum documentation to the extent that		·
	tata base consulted during the international search (name of data ternal, WPI Data, PAJ	base and, where practical, search terms o	ised)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	elevant passages	Relevant to claim No.
Υ	WO 02/074718 A (ARLT WOLFGANG; (DE); JORK CARSTEN (DE); SEILER (DE);) 26 September 2002 (2002-00) cited in the application the whole document	MATTHIAS	1-6
Υ	EP 0 384 458 A (WIPF AG VERPACKU 29 August 1990 (1990-08-29) page 5, line 38 - line 50; clain figures 1,2	•	1-6
E	EP 1 462 433 A (OXENO OLEFINCHEN 29 September 2004 (2004-09-29) paragraph '0036!; figure 2	NIE GMBH)	1-6
Α .	EP 0 602 302 A (BASF AG) 22 June 1994 (1994-06-22) the whole document		1-6
		· • « · · ·	
Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are liste	ed in annex.
° Special cat	regories of cited documents :	"T" later document published after the i	international filing date
conside	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict w cited to understand the principle or invention	vith the application but
filing da	nt which may throw doubts on priority claim(s) or	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or can involve an inventive step when the	not be considered to
which is citation "O" docume	s cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an document is combined with one or	e claimed invention inventive step when the more other such docu-
other m		ments, such combination being obvin the art. *&" document member of the same pate	vious to a person skilled
	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international s	
8	November 2004	18/11/2004	
Name and m	alling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fourgeaud, D	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In ional Application No
I EP2004/007869

	atent document d in search report	ĺ	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO	02074718	A	26-09-2002	DE AT BR CA WO EP JP US	10136614 A1 279248 T 0208176 A 2440528 A1 02074718 A2 1372807 A2 2004525924 T 2004133058 A1	06-02-2003 15-10-2004 23-03-2004 26-09-2002 26-09-2002 02-01-2004 26-08-2004 08-07-2004
EP	0384458	Α	29-08-1990	DE AT EP	3905786 A1 98888 T 0384458 A1	30-08-1990 15-01-1994 29-08-1990
EP	1462433	A	29-09-2004	DE EP JP US	10312918 A1 1462433 A1 2004285065 A 2004200716 A1	30-09-2004 29-09-2004 14-10-2004 14-10-2004
EP	9 0602302	Α,	22-06-1994	DE BR CA CZ DE WO EP ES FI JP MX PL US	4242054 C1 9307637 A 2151602 A1 9300640 A3 59304893 D1 9413757 A1 0602302 A1 2095510 T3 931712 A 8504456 T 9307879 A1 298637 A1 5326927 A	13-01-1994 31-08-1999 23-06-1994 15-06-1994 06-02-1997 23-06-1994 22-06-1994 16-02-1997 15-06-1994 14-05-1996 30-06-1994 27-06-1994

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
.../FP2004/007869

			. 5.7 El 200	4,007009
A. KLASS IPK 7	IFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES B01D3/36			
Nach der Ir	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	lassifikation und der IPK		
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE			
Recherchie IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym $B01D$	bole)		
	•			
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die reche	rchlerten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Datenbank und e	evtl. verwendete S	uchbegriffe)
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ			
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anga	be der in Betracht kommend	len Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ	WO 02/074718 A (ARLT WOLFGANG;			1-6
	(DE); JORK CARSTEN (DE); SEILER (DE);) 26. September 2002 (2002-	MATTHIAS		·
-	in der Anmeldung erwähnt	09-20)		
	das ganze Dokument			
Y	EP 0 384 458 A (WIPF AG VERPACKU	NGEN)		1-6
	29. August 1990 (1990-08-29) Seite 5, Zeile 38 - Zeile 50; An	enruch 3.		•
	Abbildungen 1,2	sprucir 5,		
E	EP 1 462 433 A (OXENO OLEFINCHEM	IE GMBH)		1-6
	29. September 2004 (2004-09-29)	, , ,		
	Absatz '0036!; Abbildung 2			
. A	EP 0 602 302 A (BASF AG)			1-6
•	22. Juni 1994 (1994–06–22)			
	das ganze Dokument 	1		
	<u> </u>	, ·		
Weite entne	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu hmen	X Siehe Anhang Pat	entfamilie	
"A" Veröffen	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : tlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	oder dem Prioritätsdate	um veröffentlicht w	nternationalen Anmeldedatum vorden ist und mit der
'E' älleres D	cht als besonders bedeutsam anzusehen ist okument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen			um Verständnis des der der der ihr zugrundeliegenden
"L" Veröffent	ledatum veröffentlicht worden ist lichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	"X" Veröffentlichung von be kann allein aufgrund di	eser Veröffentlicht	ng; die beanspruchte Erfindung ing nicht als neu oder auf
anderei soll ode	nn zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ir die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	erfinderischer Tätigkeit "Y" Veröffentlichung von be	sonderer Bedeutu	ng; die beanspruchte Erfindung
ausgefü		werden, wenn die Verö	ffentlichung mit ei	ner oder mehreren anderen
eine Be	nutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht llichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach anspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für ei *&" Veröffentlichung, die Mit	inen Fachmann na	-
	bschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des inte	emationalen Rech	erchenberichts
8.	November 2004	18/11/200	4	
Name und Po	estanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedie	nsteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (131-70) 200-2000 TV 31 651 and pl			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fourgeaud	, D	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichen, die zur selben Patentfamilie gehören

|----tionales Aktenzeichen | F€1 /EP2004/007869

	Recherchenbericht ortes Patentdokume	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der : Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	02074718	A	26-09-2002	DE AT BR CA WO EP JP US	10136614 A1 279248 T 0208176 A 2440528 A1 02074718 A2 1372807 A2 2004525924 T 2004133058 A1	06-02-2003 15-10-2004 23-03-2004 26-09-2002 26-09-2002 02-01-2004 26-08-2004 08-07-2004
EP	0384458	A	29-08-1990	DE AT EP	3905786 A1 98888 T 0384458 A1	30-08-1990 15-01-1994 29-08-1990
EP	1462433	A	29-09-2004	DE EP JP US	10312918 A1 1462433 A1 2004285065 A 2004200716 A1	30-09-2004 29-09-2004 14-10-2004 14-10-2004
EP	0602302	A	22-06-1994	DE BR CA CZ DE WO EP ES FI JP MX PL US	4242054 C1 9307637 A 2151602 A1 9300640 A3 59304893 D1 9413757 A1 0602302 A1 2095510 T3 931712 A 8504456 T 9307879 A1 298637 A1 5326927 A	13-01-1994 31-08-1999 23-06-1994 15-06-1994 06-02-1997 23-06-1994 22-06-1994 16-02-1997 15-06-1994 14-05-1996 30-06-1994 27-06-1994